# This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

## **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

## IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

(19) 日本国特許庁 (JP)

### (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開發号

特開2000-33259

(P2000 - 33259A)

(43)公開日 平成12年2月2日(2000.2.2)

(51) Int.CL'	織別配号	FI	デーマコート (参考)	
B01J 13/10		B01J 13/02	G 4B048	
A 2 3 P 1/04		A23P 1/04	4 C 0 7 6	
A61J 3/07		A61J 3/07	M 4G005	
A 6 1 K 9/50		A 6 1 K 9/50	Н	
		學象徵 水循京 水硫查密	の数19 OL (全 10 頁)	
(21)出廢番号	<b>特顧平10-201757</b>	(71) 出廢人 000001926 追野強製薬株式	(71) 出廢人 000001926	
(22)出願日	平成10年7月16日(1998.7.16)	大阪府大阪市中央区道條町3丁目1番8号		
		(72)発明者 地殿本 博韋 大阪府四条畷市	田原町8-8-6	
		(72)発射者 中村 ひろ子 兵庫県神戸市東鎌区本山北町 1 - 12 - 18		
	•	(72)発明者 長田 後治		
		兵與県帝屋市浜	<b>風刷 6 - 11 - 4</b>	
		(74)代理人 100108970		
		弁理士 山内	<b>秀晃</b>	
			最終頁に続く	

#### (54) 【発明の名称】 マイクロカプセルの製造方法

#### (57)【要約】

【課題】有機溶媒を使用しないマイクロカブセルの製造 方法を提供する。

【解決手段】特定のセルロース類の水溶液と特定のコポリマーの水溶液を複合させ相分離させることにより、ゼラチンを使用しない新規な複合コアセルベーション系が見出されるとともに有機溶媒を全く使用しないで、マイクロカブセルを製造できる。

#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】セルロース類の水溶液とコポリマーの水溶 液を混合させて生じる相分能によるマイクロカブセルの 製造方法。

1

【請求項2】互いに相溶しないセルロース類とコポリマ ーについてそれぞれの水溶液を混合させることを特徴と するマイクロカブセルの製造方法。

【請求項3】セルロース類の水溶液とコポリマーの水溶 液を混合させ、さらに分離剤を加えることを特徴とする マイクロカプセルの製造方法。

【請求項4】(a)セルロース類の水溶液を調製する工 程(り)(a)で調製した水溶液に生理活性物質を分 散させる工程。(c)コポリマーの水溶液を調製する工 程(d)コポリマーの水溶液に(b)の分散液を混合 して行うコアセルベーション工程、(e)分離剤を加え てマイクロカブセルを分離する工程を含むことを特徴と するマイクロカブセルの製造方法。

【請求項5】さらに分離剤を加えてセルロース類または コポリマーを不溶化させる。請求項1または2に記載の マイクロカプセルの製造方法。

【請求項6】さらに(f)マイクロカブセル壁膜を硬化 する工程を含む請求項 4 記載のマイクロカプセルの製造 方法。

【請求項7】工程中で有機溶媒を全く使用しない、請求 項1~6のいずれかに記載の製造方法。

【請求項8】セルロース類がカルボキシル基を有するセ ルロースである請求項1~4のいずれかに記載の製造方 抾.

【請求項9】セルロース類が、セルロースアセテートジ ブチルアミノヒドロキシプロピルエーテル(CAB P)、カルボキシメチルセルロース(CMC)、カルボ キシメチルエチルセルロース、ヒドロキシプロビルメチ ルセルロースフタレート(HPMCP)、ヒドロキシブ ロビルメチルセルロースアセテートサクシネート(具P MCAS)、ヒドロキシプロピルメチルセルロースアセ テートフタレート、セルロースアセテートおよび酢酸フ タル酸セルロース (CAP) からなる群より選択される 1種または2種以上のセルロース類である、請求項1~ 4のいずれかに記載の製造方法。

リマー、メタアクリル酸・アクリル酸n-ブチルコポリ マー、メタアクリル酸コポリマー、アクリル酸エチル・ メタアクリル酸メチルコポリマー、アミノアルキルメタ アクリレートコポリマーし、アミノアルキルメタアクリ レートコポリマーRS、エチレン・酢酸ピニルコポリマ ー。カルボキシビニルボリマー、ジメチルアミノエチル **メタアクリレート・メチルメタアクリレートコポリマ** ー」ピニルピロリドン・酢酸ピニルコポリマー。8-メ チルー5ーピニルピリジンメチルアクリレート・メタア 10 クリル酸コポリマーおよびメチルメタクリレート・メタ アクリル酸コポリマーからなる群より選択される1種ま

【請求項13】コポリマーが、メタアクリル酸コポリマ ーである、請求項1~4のいずれかに記載の製造方法。 【請求項14】分離剤が、塩化ナトリウム、塩化カリウ ム。塩化マグネシウムおよび硫酸ナトリウムからなる群 より選択される1種または2種以上の分離剤である、請 求項3~5のいずれかに記載の製造方法。

たは2種以上のコポリマーである、請求項1~4のいず

【請求項15】ヒドロキンプロピルメチルセルロースフ 20 タレートまたはヒドロキシプロピルメチルセルロースア セテートサクシネートの水溶液をメタアクリル酸コポリ マー水溶液中に分散させることを特徴とするマイクロカ フセルの製造方法。

【請求項16】セルロース類の水溶液およびコポリマー の水溶液がともに塩基性である、請求項1~4のいずれ かに記載の製造方法。

【請求項17】セルロース類の溶液濃度が、1~10重 置%であり、コポリマーの溶液濃度が1~8重量%であ 30 る、請求項1~4のいずれかに記載の製造方法。

【請求項18】セルロース類とコポリマーの重量比率が 1:0.5~1:4である。請求項1~4のいずれかに 記載の製造方法。

【請求項19】請求項1~18のいずれかに記載の製造 方法により得られたマイクロカプセル。

【発明の詳細な説明】

れかに記載の製造方法。

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、相分離法によって マイクロカフセルを製造する方法に関するものであっ

【論求項10】セルロース類が、ヒドロキシプロビルメー40 て、医薬品、食品等の分野において利用することができ

, ,

使用が不可欠であったため、生成物への残留性、環境汚 空 経済性、作業上の安全性等に問題があった。また、 有機溶剤・油性物質を使用すると、これらの除去・回収 に時間がかかるという欠点があった。本発明に関連する 従来技術としては、公知の陽溶性マイクロカブセルの製 法として例えばセルロースアセテートーフタレートのリ ン酸-水素ナトリウム水溶液に、薬剤(主薬)紛末を分 散させた後、確酸ナトリウムなどの無機塩を添加して、 相分能を惹起せしめる方法が知られている(特開昭56 - 156214)。また、水性液の添加又は酸・塩基の 10 添加による相分能によりマイクロカブセルを製造するに 当たり、壁物質としてヒドロキシプロビルメチルセルロ ースアセテートフタレート、ヒドロキシプロピルメチル セルロースフタレート等の1種以上を使用することを特 徴とするマイクロカプセルの製造方法が知られている 《特開昭63-287543》。さらに、脱水による相 分能によりマイクロカフセルを製造するに当たり、壁物 質としてヒドロキシプロビルメチルセルロース等の1種 以上を使用することを特徴とするマイクロカブセルの製 造方法が知られている(特開昭63-287544)。 これらの従来技術では工程中で有機溶媒を使用すること が多いために、生成物への有機溶剤の残留性や環境汚染 の問題、作業上の安全性の問題、またはこれらの事柄を 回避するために必要とされる設備投資など産業上の問題 が生じていた。なお、本発明と原理的に異なるものであ るが、同様に2種類の高分子の水溶液を用いた系の相分 離としてはゼラチンーアラビアゴム系とゼラチンーカル ボキシメチルセルロース系が知られている(マイクロカ プセルの新技術とその応用開発・応用実例、74p~8 3p. 経営闘発センター出版部発行(1978年))。 [0003]

【発明が解決しようとする課題】本願発明の目的は有級 密媒を全く使用せずにマイクロカブセルを製造する方法 を提供することであり、別の目的としてはゼラチンを使 用しない新規な複合コアセルベーション系を提供することにある。

#### [0004]

ない波滴状態になることに着目し、マイクロカブセルの製法に応用したものである。

【()()()(5) 即ち、本発明は、((1)) セルロース類の水 溶液とコポリマーの水溶液を混合させて生じる組分離に よるマイクロカブセルの製造方法、(2)互いに钼溶し ないセルロース類とコポリマーについてそれぞれの水溶 液を混合させることを特徴とするマイクロカフセルの製 造方法、(3)セルロース類の水溶液とコポリマーの水 恣波を混合させ、さらに分離剤を加えることを特徴とす るマイクロカブセルの製造方法、(4)(a)セルロー ス類の水溶液を調製する工程、(り)(8)で調製した 水溶液に生理活性物質を分散させる工程、(c)コポリ マーの水溶液を調製する工程、(d)コポリマーの水溶 液に(b)の分散液を混合して行うコアセルベーション 工程、(e)分離剤を加えてマイクロカプセルを分離す る工程を含むことを特徴とするマイクロカフセルの製造 方法。(5)さらに分離剤を加えてセルロース類または コポリマーを不溶化させる。(1)または(2)に記載 のマイクロカブセルの製造方法、(6)さらに(f)マ 20 イクロカブセル壁膜を硬化する工程を含む(4)記載の マイクロカフセルの製造方法、(7)工程中で有機溶媒 を全く使用しない。(1)~(6)のいずれかに記載の 製造方法、(8)セルロース領がカルボキシル基を有す るセルロースである(1)~(4)のいずれかに記載の 製造方法、(9)セルロース領が、セルロースアセテー トジプチルアミノヒドロキシプロピルエーテル(CAB P) カルボキシメチルセルロース(CMC) カルボ キシメチルエチルセルロース、ヒドロキシプロビルメチ ルセルロースフタレート(HPMCP)、ヒドロキシブ 30 ロビルメチルセルロースアセテートサクシネート(日) MCAS)、ヒドロキシプロピルメチルセルロースアセ テートフタレート、セルロースアセテートおよび酢酸フ タル酸セルロース (CAP) からなる群より選択される 1種または2種以上のセルロース類である、(1)~ (4)のいずれかに記載の製造方法。(10)セルロー ス難が、ヒドロキシプロビルメチルセルロースプタレー トまたはヒドロキシプロビルメチルセルロースアセテー トサクシネートである、(1)~(4)のいずれかに記 截の製造方法。(11)コポリマーがカルボキシル基を

ノエチルメタアクリレート・メチルメタアクリレートコ ポリマー、ビニルピロリドン・酢酸ビニルコポリマー、 2-メチル-5-ピニルビリジンメチルアクリレート・ メタアクリル酸コポリマーおよびメチルメタクリレート ・メタアクリル酸コポリマーからなる群より選択される 1種または2種以上のコポリマーである。(1)~ (4)のいずれかに記載の製造方法。(13)コポリマ ーが、メタアクリル酸コポリマーである、(1)~ (4)のいずれかに記載の製造方法。(14)分離剤 が 塩化ナトリウム、塩化カリウム、塩化マグネシウム 10 および硫酸ナトリウムからなる群より選択される1種ま たは2種以上の分離剤である、(3)~(5)のいずれ かに記載の製造方法、(15)ヒドロキシプロビルメチ ルセルロースフタレートまたはヒドロキシプロビルメチ ルセルロースアセテートサクシネートの水溶液をメタア クリル酸コポリマー水溶液中に分散させることを特徴と するマイクロカブセルの製造方法、(16)セルロース 類の水溶液およびコポリマーの水溶液がともに塩基性で ある。(1)~(4)のいずれかに記載の製造方法、 (17) セルロース領の溶液濃度が1~10重量%であ 20 り、コポリマーの溶液濃度が1~8重量%である。 (1)~(4)のいずれかに記載の製造方法、(18) セルロース類とコポリマーの重置比率が1:0.5~ 1:4である (1)~(4)のいずれかに記載の製造 方法 および(19)(1)~(18)のいずれかに記 載の製造方法により得られたマイクロカブセルに関する ものである。

【①①06】本願発明により、生成物への有機溶剤の残 圏性や環境汚染の問題、作業上の安全性の問題。 または これらの享柄を回避するために必要とされる設備投資な 30 ど産業上の問題が解決され、経済的に有利な製法であ る。本願発明によれば、本発明のマイクロカプセルの製 法では、抽状の生理活性物質または油に溶解させた生理 活性物質の粉末化が容易になる。本願発明によれば、内 包される生理活性物質の酸性条件下での溶解性の制御が 可能となる。本願発明によれば、コアセルベーション工 程中での加熱操作が不要であり、工業的に有利である。 本願発明によれば、ゼラチンを使用しない新規な複合コ アセルベーション系が提供される。本願発明によれば、 彼合コアセルベーション法の経用により、単純コアセル 40 くはヵ日7.5~ヵ日9程度に顕製する。また。そのセ

を加えた6つ)の工程からなる方法等が挙げられる。

- (a) セルロース類の水溶液を調製する工程
- (b) (a) で調製した水溶液に生理活性物質を分散さ せる工程
- (c) コポリマーの水溶液を調製する工程
- (d) (c)の水溶液に(b)の分散液を混合して行な **うコアセルベーション工程**
- (e) 分離剤を加えてマイクロカプセルを分離する工程 (1)要すれば、マイクロカプセル壁膜を硬化する工程 【() () () 8 】本願発明の (a) セルロース類の水溶液を 調製する工程において使用されるセルロース領として は、医薬品や食品として使用するに際し毒性がなければ 特に訓取されないが、カルボキシル華(エステル型も含 む) を有するセルロース類が好ましい。また、これらの セルロースとしては、蒸留水に溶けなくても、塩基性 (例、水酸化ナトリウム水溶液等)または酸性(例、塩 融等) 水溶液に溶ければ足りるが、特に水溶性のセルロ ース類が好ましい。具体的には、例えば、セルロースア セテートジプチルアミノヒドロキシプロピルエーテル {CABP} カルボキシメチルセルロース (CM) C)」カルボキシメチルエチルセルロース、ヒドロキシ プロビルメチルセルロースフタレート(HPMCP)、 ヒドロキシプロビルメチルセルロースアセテートサクシ ネート(HPMCAS)」ヒドロキシプロピルメチルセ ルロースアセチートフタレート、セルロースアセテー ト、酢酸フタル酸セルロース(CAP)等が挙げられ る.
- 【① ① ① 9】ヒドロキシプロピルメチルセルロースフタ レートにはメチルまたはフタール酸の置換度の異なるヒ ドロキシプロビルメチルセルロースフタレート200731と ヒドロキシプロビルメチルセルロースフタレート220824 (日本薬局方13改正)があるが、いずれでも良い。ヒド ロキシプロピルメチルセルロースアセテートサクシネー トについても置換度の異なるタイプがあるが、いずれで
  - 【①①1①】本願発明の(a)セルロース領の水溶液を 調製する工程において、セルロース類の水溶液は好まし くは塩基性水溶液として調製される。例えば、水酸化ケ トリウム溶液でpH7.1~pH11.0程度、好まし

ただし、塩基性の水溶液中で極端に安定の悪い化合物は 本発明では原理上困難である。

[0012]上記の生理活性物質として、例えば、生理活性を有するペプチドまたは蛋白、ビタミン領、解熱剤、鎖癌剤、消炎剤、抗潰瘍剤、強心剤、抗凝固剤、止血剤、骨吸収抑制剤、血管新生抑制剤、抗うつ剤、抗腫瘍剤、鎮咳去痰剤、筋弛緩剤、抗てんかん剤、抗アレルギー剤、不整解治療剤、血管拡張剤、降圧利尿剤、糖尿病治療剤、抗結核剤、ホルモン剤、蘇薬拮抗剤等が挙げられる。

【①①13】上記生塑活性を有するペプチドまたは蛋白 としては、例えば、アンジオテンシン、インスリン、イ ンスリン様成長因子、インターフェロンーα、インター フェロンー8、インターフェロンード、インターロイキ ン-1、インターロイキン-2、インターロイキン-2 レセプター調節因子、インターロイキン=3、ウロキナ 一ゼ、エリスロポエチン、エンケファリン、エンドセリ ン結抗作用を有するペプチドまたは蛋白、エンドルフィ ンーα、エンドルフィンーΒ、エンドルフィンーェ、塩 化リゾチーム。黄体形成ホルモン、オキソシトシン、ガー20 ストリン、カリクレイン。カルシトニン、癌破壊因子、 胸腺液性因子 キョウトルフィン、クラス選択性サブレ ッサー因子、グラミシジン、グルカゴン、血液凝固因子 の第VIII因子・第IX因子、血中胸腺因子、抗菌性蛋白質 (例 アカシン等)、抗腫癌性蛋白質(例、L-アスパ ラギナーゼ、ネオカルチノスタチン等)、甲状腺刺激ホ ルモン、甲状腺ホルモン放出ホルモン、骨形成因子、ゴ ナドトロピン。ゴナドリベリン、コリスチン、コルチコ リベリン、コレシストキニン、コロニー刺激因子、細胞 隨害性丁リンパ球分化因子。細胞障害性丁リンパ球誘導 30 因子、細胞増殖因子、サイモシン、サイモスチムリン、 サイモポイエチン、サブスタンスP、腫瘍壊死因子(T NF)、上皮增殖因子下細胞增殖因子、神経栄養因子、 神経成長因子。スコトフォビン、スーパーオキシドジス ムターゼ(SOD)、成長ホルモン、セクレチン、ゼノ プシン、セルレイン、ソマトスタチン、ソマトメジン、 ソマトリベリン、ダイノルフィン、タフトシン、蛋白質 分解酵素類(例、去痰剤類、カテプシン類等)、チロリ ベリン、テッシュ・プラスミノーゲン・アクチベータ、 T細胞代替因子 トロンボポエチン ニューロテンシ

【0014】ビタミン類としては、例えば、ビタミンA 抽. ビタミンB1、ビタミンB2、ビタミンB6、ビタ ミンB12、ニコチン酸アミド、パントテン酸カルシウ ム. ビタミンC. ビタミンD2、ビタミンE、ビタミン K等が挙げられる。

【0015】その他としては、アイコサペンタエートエ チル、アクチノマイシンD、アシクロビル、アジメキソ ン、アスピリン、アズスレオナム、アセタゾラミドナト リウム、アセトアミノフェン、アセトヘキサミド、アセ 10 トメナフトン、アドリアマイシン、アドレノクロムモノ アミノグアニジンメタンスルホン酸、アミカシン、モー アミノカプロン酸、アミノフィリン、アルプロスタジ ル。アリルイソプロピルアセチル尿素。アルトレタミ ン。アムフェナック、アンビシリン。イソニアジド、イ ソプロピルアンチピリン、イブプロフェン、イホスファ ミド、イミプラミン、インドメタシン、ウリナスタチ ン。エトサクシミド、エナント酸エメダスチン。エスト リオール、エピチオスタノール、エリスロマイシン、エ タンプトール、塩化ツボクラリン、塩酸アルプレノロー ルー塩酸アロクラマイドー塩酸イソプロテレノール、塩 酸エチレフリン、塩酸エホニジピン、塩酸オキシテトラ サイクリン、塩酸オキシフェドリン、塩酸オキシブレノ ロール、塩酸オンダンセトロン、塩酸エカラジン、塩酸 エフェドリン。塩酸グラニセトロン。塩酸クレミゾー ル、塩酸クロコナゾール、塩酸クロニジン、塩酸クロフ ェジアノール、塩酸クロルジアゼポキシド、塩酸クロル プロマジン、塩酸コカイン、塩酸ジサイクロミン、塩酸 ジセチアミン、塩酸ジフェニルピラリン、塩酸ジフェン ヒドラミン、塩酸ジルチアゼム、塩酸ダウノルビシン、 塩酸ツロブテロール、塩酸テトラサイクリン、塩酸デラ プリル、塩酸ドキシサイクリン、塩酸ドキソルビシン、 塩酸ドパミン、塩酸ドブタミン、塩酸トラゾリン、塩酸 トリペレナミン、塩酸ナロキソン、塩酸ナロルフィン、 塩酸ニカルジピン、塩酸ノスカピン、塩酸パンコマイシ ン 塩酸ヒスチジン、塩酸ヒラルビシン、塩酸フェンフ ォルミン、塩酸プフォルミン、塩酸フラボキサート、塩 酸プロトキロール、塩酸プロプラノロール、塩酸プロメ タジン、塩酸フラボキサート、塩酸ベネキサート ベー タデクス、塩酸ビコペリダミン、塩酸プフェトロール、 40 塩酸ペチジン 塩酸マプロチリン 塩酸メカミルアミ

ゾールスルボン酸ナトリウム、クロミプラミン。クロフ ィブラート、クロペラスチン、クロルプロパミド、ケト プロフェン、合成ヒドロタルサイト。コハク酸プレドニ ゾロンナトリウム、コルヒチン、酢酸クロルプロマジ ン 酢酸クロルマジノン 酢酸コルチゾン、酢酸プレド ニゾロン、酢酸ヘキセストロール、酢酸ベタメタゾン、 サリチルアミド。サリチル酸ナトリウム、酸化マグネシ ウム、ジアゾキシド、ジアゼパム、ジギトキシン、ジク ロフェナックナトリウム、シクロフォスファミド、シン マイシン、シノキサシン、ジベカシン、ジピリダモー ル、ジフルニサル、ジプロピオン酸ベタメタゾン、臭化 水素酸デキストロメトルファン、臭化ネオスチグミン、 臭化パンクロニウム、臭化メチルスコポラミン、酒石酸 レポルファノール、酒石酸レパロルファン、硝酸イソソ ルビド、硝酸ミコナゾール、シトシンアラビノシド、シ ロスタゾール。シンナリジン、シンパスタチン。スプロ フェン、スルビリン、スルファゼシン、スルファメトキ サゾール、スルフィンピラゾン、スリンダック、セファ クロル、セファゾリン、セファマンドールナトリウム、 セファレキシン、セファロチン、セファロリジン、セフ ォキシチン、セフォタキシム、セフォチアム、セフォベ ラゾン、セフスロジン、セフチゾキシム、セフチブテ ン、セフメノキシム、セフメタゾール、ゾテピン、チエ ナマイシン、チオテパ、チカルシリン、チクロビジン、 チラクターゼ テオフィリン、テオフィロール テガフ ール、デキサメタゾン、テストステロン、テセロイキ ン。チトラヒドロフリルー5-フルオロウラシル。テル フェナジン、トプラマイシン、トラザミド、トラニラス ト、トラピジル、トラネキサム酸、トランスバイオキソ カンファー、トリクロルメチアジド、トリフロペラジ ン。トリストプリム、トルフェナム酸。トロンピン、ト ロンポプラスチン、ナプロキセン、ニトラゼパム、ニト ログリセリン。ニフェジピン、ネダプラチン、ネオカル チノスタチン、ノキシプチリン、ノルエチステロン、ノ ルフロキサシン、バイカレイン、パラアミノサリチル酸 ナトリウム、バミコグレル、ハロペリドール、バンテノ ール、パントテン酸カルシウム、ピンパニール、ピペラ シリン、ピロキシカム、ピンドロール、フェニトインナ トリウム、フェナセチン、フェノバリン、フェノバルビ タール、フェノブロフェンカルシウム フェノールフタ

ム、ホスホマイシン、マイトマイシンC、マレイン酸ク ロルフェニラミン、マレイン敵トリミプラミン、マレイ ン酸プロクロルペラジン マレイン酸レボメプロマジ ン、無水力フェイン、メシル酸ガベキサート、メシル酸 ジメトチアジン。メシル酸プロクロルベラジン。メシル 酸プロモクリプチン、メストラノール、メスナ、メソト レキセート、メダゼパム、メタンスルホン酸プリジノー ル、メチマゾール、メチルドパ、メチレンジサリチル酸 プロメタジン、メチル硫酸ネオスチグミン、メトクロプ 10 ロミド、メトフォルミン、メトロニダゾール、メナジオ ン亜硫酸水素ナトリウム、メピチオスタン、メフェナム 融」をキソラクタム、舌草酸ベタメタゾン、リビドマイ シン、リン酸コデイン、ラウリル硫酸プロピオン酸エリ スロマイシン、ラタモキセフナトリウム、リシノブリ ル」リファンピシン、リマプロスト、確敵アトロピン、 硫酸ゲンタマイシン、硫酸サルブタモール、硫酸セフピ ロム、硫酸テルプタリン、硫酸バメタン、硫酸ピンクリ スチン、硫酸ビンデシン、硫酸ビンプラスチン、硫酸フ ェネルジン、確酸プラジオマイシン、確酸モルヒネ、リ ン酸ジヒドロコデイン、リン酸コデイン、リン酸ヘキセ ストロール、リン酸ベタメタゾンナトリウム、レバミゾ ール、レンチナン、ロキソプロフェンナトリウム、ロリ テトラサイクリン等が挙げられる。

[①①16]本発明のマイクロカフセルに内包される物質としては、固体状、半固体状または液体状のいずれであってもよい。固体状物質としては、デンブン、無磁塩等が挙げられる。半固体状物質としては、モノグリセライド等が挙げられる。また、液体状物質としては、ビタミンA、ビタミンD、ビタミンE、ビタミンK等の脂溶性よれ、ビタミンD、ビタミンE、ビタミンK等の脂溶性、水溶性学の脂肪をは、合成抽等が挙げられる。また、脂溶性、水溶性等は間わない。本発明に使用できる脂溶性の物質としては、例えば、プロブコールが挙げられる。本発明に使用できる油状の物質としては、例えば、アルブミン(FITC-Albumin)が挙げられる。本発明に使用できる油状の物質としては、例えば、オーロフェロールが挙げられる。

【①①17】本発明のマイクロカブセルの製法では、抽状の生理活性物質または油に溶解させた生理活性物質の粉末化が可能である。また、生理活性物質の酵件条件下

ルベーション工程等をよりよく行うために、酸・塩基、 水性液(例、蒸留水、高分子電解質水溶液等)等を添加 して調節してもよい。

<u>11</u>

【①①19】本願発明の(c)コポリマーの水溶液を調 製する工程において使用するコポリマーとしては、医薬 品や食品として使用するに際し毒性がないものであれば 特に限定されないが、例えば、アクリル系ポリマー、ビ ニル系ポリマー等が挙げられる。好ましくは、カルボキ シル基(エステル型も含む)を有するコポリマーであ る。また、これらのコポリマーとしては、蒸留水に溶け 10 なくても、塩基性(例、水酸化ナトリウム水溶液等)ま たは酸性(例、塩酸等)水溶液に溶ければ足りるが、特 に水溶性のコポリマーが好ましい。具体的には、例え は、メチルビニルエーテルー無水マレイン酸コポリマ ー。エチレン=無水マレイン酸コポリマー、スチレン= 魚水マレイン酸コポリマー。 アクリル酸エステルポリマ ー、メタアクリル酸エステルポリマー、メタアクリル酸 ・アクリル酸 n - ブチルコポリマー、メタアクリル酸コ ポリマー、アクリル酸エチル・メタアクリル酸メチルコ ポリマー、アミノアルキルメタアクリレートコポリマー 20 L. アミノアルキルメタアクリレートコポリマーRS、 エチレン・酢酸ピニルコポリマー、カルボキシピニルポ リマー、ジメチルアミノエチルメタアクリレート・メチ ルメタアクリレートコポリマー、ビニルピロリドン・酢 酸ビニルコポリマー、2-メチル-5-ビニルビリジン メチルアクリレート・メタアクリル酸コポリマーおよび メチルメタクリレート・メタアクリル酸コポリマー等が 挙げられる。

[0020]本願発明の(c)コボリマーの水溶液を調製する工程において、コボリマーの水溶液は好ましくは塩基性水溶液として調製される。例えば、水酸化ナトリウム溶液でpH7.1~pH11程度、好ましくはpH7.5~pH9程度に調製する。また、そのコボリマーの溶液濃度(添加量)としては、医薬品や食品として使用するに際し毒性がなければ特に制限されないが、コアセルベーション生成のため特に制限され、適直選択される。例えば、1~8 宣置%程度が好ましい。より好ましくは4~7 宣量%である。

【①①21】(d)の(c)の水溶液に(b)の分散液 た場合の通常の硬化剤(不溶化剤)としては、一般的に を混合して行うコアセルベーションの生成する条件とし、40 アルデヒド類 ジケトン類 エポキシド類 蔚鉱水物・

在しており、この点で通常のコンプレックス・コアセルベーション法と異なる。さらに、本発明ではコアセルベーション工程での温度は特に限定されず、40℃以上の高温が要求されるということはない。

[0022]本明細書で「互いに相溶しない」とは、2 種類の高分子水溶液が均一には溶け合わず、一方の液体 が他方の液体の中に分散している(いわば液/液分散し ている)状態になり、例えばコロイド状の液相が液滴状 感となって存在することをいう。本発明に使用するセル ロース類とコポリマーには、特定の好ましい組み合わせ が存在すると考えられ、セルロースがヒドロキンプロピ ルメチルセルロースフタレートまたはヒドロキンプロピ ルメチルセルロースアセテートサクシネートであるとき は、コポリマーはメタアクリル酸コポリマーが特に好ま しい。

【0023】本発明のマイクロカブセルの製造方法では、マイクロカブセルは平均直径1~1000μmの球形または紡錘形の粒子として得られる。なお、本明細音中で「マイクロカブセル」としては、本発明と同様の工程を経て調製されれば特に限定されず、それがマイクロスフェア、ナノカブセル等と名称はいずれであっても本発明の「マイクロカブセル」に包含される。例えば、本明細書の実施例の製法で製造されたマイクロカブセルは、アルブミンで平均直径が例えば、約10~100ミクロン、プロブコールおよびトコフェロールで約100~500ミクロンの球形または紡錘形の粒子である。【0024】(e)分離剤を加えてマイクロカブセルを

分能する工程で使用する分能剤としては、医薬品や食品として使用するに際し毒性がなければ特に限定されない。例えば、塩化ナトリウム、塩化カリウム、塩化マグネシウム、硫酸ナトリウム等が挙げられる。これらの分離剤の添加量としては、セルロース類やコポリマー等の種類により異なるが、水溶液全体に対して3~20重量%である。

【①①25】本発明のマイクロカブセルの製造方法では 既に生成したマイクロカブセルの表面をさらに強化する ために、( f )マイクロカブセル壁機を硬化する工程を 必要に応じて導入することができる。セラチンを使用し た場合の通常の硬化剤(不溶化剤)としては、一般的に アルデヒド類 ジケトン類 エポキンド類 酵無水物・ ,

(例、マレイン酸誘導体、ポリビニルベンゼンスルホン酸、リグニンスルホン酸、セルロース類、アクリル酸コポリマー領等)を添加しておいて、硬化工程でのカプセル同士の経集または経結を防止する方法が知られているが、本類発明では(c)のコポリマーがその役割を果たしているとも考えられる。また、ゼラチンーアラビアゴム複合コアセルベーション系においてコアセルベートの収率を増すために、フェノール誘導体、ポリアクリル酸誘導体、ナフタレンスルホン酸ホルマリン縮合物、カルボキンメチルセルロース等をアラビアゴムと共に使用する方法が知られているが、本類発明においても、コポリマーの他に適宜任意の添加剤を使用してもよい。

13

【①①27】本発明の製法ではいずれかの工程中を利用して、セルロース銀やコポリマーの他に、場合によっては多価アルコール、界面活性剤等の物質を配合することもできる。これらも医薬品や食品として使用される際に毒性がないものであれば特に販定されない。多価アルコールとしては、例えば、グリセリン、エチレングリコール、プロピレングリコール、ブタンジオール等が挙げられる。界面活性剤としては、例えば、この種の当業者が20通常使用するアニオン性界面活性剤、カチオン性界面活性剤、両性界面活性剤、非イオン性界面活性剤等が挙げられる。

[0028]

【実施例】本発明を以下の実施例によりさらに詳しく説明する。ただし、本発明はこれに限定されるものではない。

【()()29】 (実施例1) ヒドロキンプロピルメチルセ ルロースフタレート220824(HP-50:信越化学)の5g を、1Nの水酸化ナトリウム溶液9、6mlと水70mlを混合し た液に溶解させてR後とした。R液の15m7に、中鎖脂肪酸 エステル (000:日清製油) 加1に溶解したプロブコール 《シグマ社》SGmoを加え、シルバーソン製乳化装置で泥 台させた。別にメタアクリル酸コポリマー(Eudraont L: ロームファーマ社)の5aを、1Nの水酸化ナトリウム 癌液28m1と水50m1を混合した液に溶解させてE液とし た。E液の16mlに塩化ナトリウム4.4gを溶解させ、マグ ネチックスターラーで撹拌しながら、先の中鎖脂肪酸エ ステルを混合させたH版を加えた。さらに塩化ナトリウ ム0.5gを加えた。これをマグネチックスターラーで撹拌 40 (300mm) 中の33m/v%塩化ナトリウム溶液100m7中に徐 々に滴下した。しばらく攪拌後、漉紙を用いて濾過し、 33m/v%塩化ナトリウム溶液50mlで洗浄した。濾紙上物 を、マグネチックスターラー700mmで捌拌中の0.05Mの 無部でかって、これは少年では、ロステン語でついるかができて、八

液の16mlに塩化ナトリウム4.7gを溶解させ、マグネチックスターラーで樹搾しながら、先の中鎖脂肪酸エステルを混合させたH液を加えた。さらに塩化ナトリウム9.35gを加えた。これをマグネチックスターラーで繊拌中の33w/v%塩化ナトリウム溶液(マンニトール(和光純薬)5gとポリソルベート80(日光ケミカルズ)の3mlを含有)100ml中に徐々に滴下した。しばらく繊拌後、濾紙で遮過し、33w/v%塩化ナトリウム溶液50mlで洗浄した。遮紙上物を、マグネチックスターラーで樹拌中の0.05kの塩酸入り35w/v%塩化ナトリウム溶液50ml中に投入、分散させた。これを再濾過し、G.OSM塩酸50ml中に投入、分散させた。これを再濾過し、G.OSM塩酸50mlで洗浄役乾燥させて、マイクロカプセルを得た。

【①①31】(実施例3) H液の15mlに、中領脂肪酸エステル 1.5mlに溶解したプロブコール (シグマ社) 15cm oを加え、シルバーソン製乳化装置で混合させた。別にE 液の16mlに塩化ナトリウム4.7aを溶解させ、マグネチックスターラーで捌拌しながら、先の中領脂肪酸エステルを混合させたH液を加えた。さらに塩化ナトリウム0.35cgを加えた。これをマグネチックスターラーで擬拌中の33 w/v%塩化ナトリウム溶液 (マンニトール (和光純素) 5 oを含有) 10cml中に徐々に満下した。しばらく捌拌後、減紙で減過し、3m/v%塩化ナトリウム溶液50mlで洗浄した。減紙上物を、マグネチックスターラーで捌拌中の0.05Nの塩酸入り33w/v%塩化ナトリウム溶液5cmlで洗浄後乾燥させて、マイクロカブセルを得た。

【①①32】 (実施例4) ヒドロキンプロピルメチルセ ルロースアセテートサクシネート(HPMCAS-LF(信越A QOAT》:信越化学》の2gを、1Mの水酸化ナトリウム | 溶液3mlと水30mlを混合した液に溶解させてA液とし た。A液の15mlに、中鎖脂肪酸エステル(ODO:日清 製油) 1.5mlに溶解したプロプロール(シグマ社)105m gを加え、シルバーソン製乳化装置で混合させた。別にE 液の16m1に塩化ナトリウム0.8gを溶解させ、マグネチッ クスターラーで攪拌しながら、先の中鎖脂肪酸エステル を混合させたA液を加えた。さらに塩化ナトリウムG.4g を加えた。これをマグネチックスターラーで観拌中の33 w/v%塩化ナトリウム溶液100m1中に徐々に適下した。し ばらく撹拌後、遮紙で漉漉し、33w/v%塩化ナトリウム 痞波50m1で洗浄した。徳紙上物を、マグネチックスター ラーで撮控中の0.GSMの塩酸入り33w/v%塩化ナトリウム 痞波50m1中に投入、分散させた。これを再濾過し、0.05 N盤酸 50mlで洗浄後乾燥させて、マイクロカブセルを得 tc.

「ひのりり」 /中央国にいる内の1227つまずにより、

特闘2000-33259

の含有率8.8%、薬物回収率39%の値を得た。得られたマイクロカブセル2mgを日本薬局方第1戒2mlで落出した結果、1時間で5%しか溶出されなかった。一方、日本薬局方第2液では15分で100%溶出した。

17

[①①43](試験例6)実施例8のマイクロカブセルを0.10水酸化ナトリウム溶液で溶解後、n-ヘキサンを加えて抽出・希釈した。n-ヘキサン層の被長297mのUV吸収を測定して(自記分光光度計320部:日立)、dl-α-トコフェロールを定量した結果、薬物含有率42%、薬物回収率59%の値を得た。得られたマイクロカブセル5mqを日本薬局方第1液1mlで溶出した結果、1時間で72%溶出した。一方、日本薬局方第2液では15分で100%溶出した。

【① ①4.4】 (試験例7) 実施例9のマイクロカプセル \*

\*を日本薬局方第2液で溶解し、励起液長497m、測定液長520nmの蛍光測定を行い(F-4010形分光蛍光高度計:日立)、フルオレセイン イソチオンアネート アルブミンの含有率6.6%、薬物回収率42%の値を得た。得られたマイクロカブセル2mpを日本薬局方第1液2mlで溶出した結果、1時間で6.9%しか溶出されなかった。一方、日本薬局方第2液では15分で100%溶出した。

[0045]

【発明の効果】マイクロカブセルの製造工程中で有機窓 15 標を全く使用しなくてもよいために、生成物への有機窓 剤の残圏性や環境汚染の問題、作業上の安全性の問題、 またはこれらの事柄を回避するために必要とされる設備 投資など産業上の問題が解決される。

フロントページの続き

Fターム(参考) 48048 PE10 PQ10 PS01 PS13 PS17

FS20

4C076 AA62 CC11 DD23 DD24 DD30 DD45 EE03H EE04H EE07H EE09H EE19H EE12H EE15H EE16H EE32H EE33H EE48H

FF57 GG30

4G005 AA01 AB14 AB15 AB23 BA05 BB04 BB24 DA04W DA13W DA14W DB05X DB13Z DB14Z DB21X DB23X DC32X C004Z DD08Z DD12Z DD56Z C058Z DD59Z DD60Z DD63Z DD67Z

DE01X DE02X EAG1 EAG3